Spedizione in abbonamento postale - Gruppo I

# GAZZETTA UFFICIALE

# DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 23 dicembre 1981

SI PUBBLICA NEL POMERIGGIO DI TUTTI I GIORNI MENO I FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DI GRAZIA E GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE DELLE LEGGI E DECRETI - CENTRALINO 65101 Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - Libreria dello Stato - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 roma - Centralino 85081

N. 63

DECRETO 24 novembre 1981.

Aggiornamento alla VIII edizione della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana.

# SOMMARIO

# MINISTERO DELLA SANITÀ

All	legato I -	Monogra la VIII e				_												
		pea Eur		•	•	•	•	•	•		•	•	•	•		•	•	9
	Vaccino	difterico	adsorbi	ito	•					•		•			•		*	9
	Vaccino	tetanico	adsorbi	to			•			•			•				>	10
	Vaccino	difterico	e tetan	ico	•			•	•	•		•					*	12
	Vaccino	difterico	e tetan	ico a	adsoı	rbito		•		•	•		•				•	12
	Vaccino	pertossic	o, difter	rico	e tet	anico	•	•	•	•		•					*	13
	Vaccino	difterico,	, tetanic	0 e j	perto	ssico	adso	rbito	•					•			*	13

# LEGGI E DECRETI

# MINISTERO DELLA SANITÀ

DECRETO 24 novembre 1981.

Aggiornamento alla VIII edizione della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana.

## IL MINISTRO DELLA SANITA'

Visto l'art. 124 del testo unico delle leggi sanitarie approvate con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265, modificato dalla legge 7 novembre 1942, n. 1528;

Visto il regolamento per il servizio farmaceutico, approvato con regio decreto 30 settembre 1938, n. 1706;

Vista la legge 9 novembre 1961, n. 1242, relativa alla revisione e pubblicazione della Farmacopea Ufficiale;

Visto il decreto 12 febbraio 1972, con il quale è stato approvato il testo della VIII edizione della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana;

Visto il decreto in data 21 gennaio 1978 con il quale è stato approvato il testo del I supplemento alla VIII edizione della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana;

Visto il decreto 17 marzo 1980 con il quale è stato approvato l'aggiornamento alla VIII edizione della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana;

Vista la legge 22 ottobre 1973, n. 752, relativa alla ratifica ed esecuzione della Convenzione europea per la elaborazione di una Farmacopea europea, adottata a Strasburgo il 22 luglio 1964;

Visti i supplementi al II ed al III volume della Farmacopea Europea;

Viste le successive risoluzioni del comitato di sanità pubblica del Consiglio d'Europa (accordo parziale), adottate a seguito delle decisioni prese dalla commissione europea di Farmacopea in applicazione delle disposizioni dell'art. 6 della convenzione europea predetta;

Ritenuto necessario recepire tali decisioni nel testo della Farmacopea Ufficiale, nonché apportare alcune variazioni ai testi del I e II volume e del I supplemento (1978) della predetta edizione della Farmacopea Ufficiale;

Sentita la commissione permanente per la revisione e la pubblicazione della Farmacopea Ufficiale, prevista dalla citata legge 9 novembre 1961, n. 1242;

# Decreta:

# Art. 1.

E' approvato il testo di cui agli allegati I e II al presente decreto; esso entra in vigore a partire dal novantesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale.

# Art. 2.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, addì 24 novembre 1981

Il Ministro: ALTISSIMO

# ALLEGATI

ALLEGATO I

# MONOGRAFIE NUOVE, MONOGRAFIE SOSTITUITE E MODIFICHE AI TESTI DEL II VOLUME DELLA VIII EDIZIONE DELLA FARMACOPEA UFFICIALE PER ADEGUAMENTO AI TESTI DELLA FARMACOPEA EUROPEA.

La monografia «VACCINO DIFTERICO PURIFICATO ED ADSORBITO» (II, pag. 1121, suppl., pag. 433) è sostituita dalla seguente:

# VACCINO DIFTERICO ADSORBITO Vacchum diphthericum adsorbatum

Vaccinum diphthericum adsorbatum ®; anatossina difterica adsorbita

Il vaccino differico adsorbito è una preparazione di anatossina differica, adsorbita su un supporto minerale.

La tossina differica, prodotta da colture di Corynebacterium diphtheriae in terreno idoneo, è trasformata in anatossina mediante trattamento con formaldede, secondo un metodo che non esponga al rischio di reversibilità in tossina, particolarmente per azione del calore.

Il vaccino si prepara aggiungendo ad una sospensione di alluminio fosfato idrato, di alluminio idrossido o di calcio fosfato in sodio cloruro soluzione isotonica, o altra appropriata soluzione isotonica con il sangue, anatossina differica, contenente almeno 1500 unità flocculanti (1500 lf) per milligrammo di azoto proteico.

L'attività antigenca del vaccino viene alterata da alcuni battericidi, spec mente quelli di tipo fenolico, che non devono essere aggiunti al vaccino.

# IDENTIFICAZIONE.

Il vaccino conferisce un'immunità attiva a cavie sane del peso di 250-350 g, che non abbiano subito in precedenza trattamenti con sostanze che possano l'interferire sui risultati del saggio. Tale immunità si può accertare osservando l'effetto della inoculazione intradermica di una o più dosì di saggio della tossina differica per la prova di Schick, oppure quello della inoculazione sottocutanea di una dose letale di tossina differica. Per la prova intradermica si utilizzano cavie albine o di colore chiaro.

# AGGI.

Alluminio. Non più di 1,25 mg di alluminio per dose umana (I, pag 139), s il vaccino è adsorbito su alluminio fosfato idrato o alluminio idrossido

Calcio. Non più di 1,3 mg di calcio per dose umana (I, pag 140), se il vaccino adsorbito su calcio fosfato.

Formaldeide libera. Deve soddisfare al saggio « Determinazione della formal-deide libera nei vaccim» (I, pag. 140)

Sterllità. Deve soddisfare al «Controllo di sterilità» (Aggiornamento alla VIII edizione della F.U. 1980).

Tossicità anormale. Deve soddisfare al «Saggio per la verifica dell'assenza di tossicità anormale dei sieri e vaccini» (I, pag. 225, Suppl, pag. 59)

**Tossicità specifica.** Si utilizzano 5 cavie sane, del peso di 250-350 g, che non abbiano subito in precedenza trattamenti con sostanze che possano interferire sui risultati del saggio. Si inocula ogni cavia, per via sottocutanea, con una quantità di vaccino pari a 5 volte la dose singola indicata in etichetta. Si tengono gli animali in osservazione per 30 giorni. Se in questo periodo uno degli animali presenta sintomi di tossiemia differica o muore per differite, il saggio è negativo. Se, viceversa, più di un animale muore per cause non specifiche, la prova va ripetuta. Se nella seconda prova muore un animale, il saggio è negativo.

Attività. Viene valutata mediante determinazione della dose necessaria a proteggere le cavie contro gli effetti locali di una dose di tossina differica somministrata per via intradermica, o contro gli effetti di una dose letale somministrata per via sottocutanea. La dose del vaccino viene paragonata a quella della preparazione di riferimento che assicuri la stessa protezione. Allo scopo si utilizzano la preparazione biologica di riferimento di vaccino differico adsorbito della Farmacopea europea, titolata in U.I., ed una appropriata preparazione di tossina differica di prova.

# A) Prova intradermica.

Scelta e ripartizione degli animali da esperimento. Si utilizzano cavie sane albine o di colore chiaro, provenienti da un allevamento omogeneo e del peso di 250-350 g. Si suddividono gli animali in 6 gruppi di 16 animali ciascuno ed in un gruppo di 4 animali. Le cavie devono essere dello stesso sesso o, altrimenti, maschi e femmine devono essere ripartiti in modo eguale tra i gruppi.

Scelta della tossina di prova. La tossina difterica di prova deve contenere una quantità di tossina libera tale che quando la preparazione è diluita sino a contenere 0,00025 If per ml, un volume di 0,2 ml (0,00005 If), iniettato per via intradermica sul fianco depilato di una cavia, provochi una reazione eritematosa netta 48 ore dopo l'inoculazione.

Preparazione della tossina di prova A partire dalla tossina prescelta si propara, immediatamente prima dell'uso, usando come diluente (soluzione tampone salina pH 74) (fosfati), una soluzione di tossina di prova contenente 0,005 lf in 0,2 ml Si diluisce ulteriormente 100 volte, con lo stesso diluente, una aliquota della soluzione ottenuta.

Determinazione dell'attività del vaccino. Si preparano 3 diluizioni del vaccino in esame e 3 diluizioni della preparazione di riferimento, in sedio cloruro soluzione isotonica. Si opera in modo che per entrambe le preparazioni il rapporto tra le diluizioni non sia superiore a 2,5 e che le diluizioni a concentrazione intermedia, iniettate per via sottocutanea alle cavie alla dose di 1,0 ml per cavia, proteggano circa il 50 per cento degli animali dalle lesioni cutanee provocate dalla iniezione intradermica della quantità di tossina differica prescritta per il saggio. Si inocula, per via sottocutanea, ciascuna delle 6 diluizioni ad ognuno dei 6 gruppi di 16 cavie, una per gruppo, in ragione di 1,0 ml per animale. Dopo 28 giorni, si deplia un fianco di ciascuna civia e vi si inoculano, per via intradermica, 0,2 mi della tossina di prova (0,005 1f).

In modo analogo si inocula il gruppo di 4 cavie con 0,2 ml di tossina di prova per animale e, in punti vicini, con 0,2 ml della sua diluizione 1 a 100.

Dopo 2 giorni si verifica la presenza di lesioni cutanee dovute alla tossina e si calcola l'attivita del vaccino in esame in confronto con quella della preparazione di riferimento, sulla base del numero di cavie con lesioni cutanee significative in ogni gruppo di 16 cavie, applicando i metodi statistici usuali.

Il saggio è valido solo se:

- per il vaccino in esame e per quello di riferimento la dose protettiva al per cento è compresa tra la dose più piccola e quella più grande delle preparazioni somministrate agli animali; 20
- i 4 animali, inoculati per via intradermica con la tossina di prova e con la diluizione 1 a 100, presentano lesioni cutanee nei punti delle 2 inoculazioni; sua
- l'analisi statistica stabilisce il parallelismo, la linearità e la pendenza significativa delle curve dose-risposta.

Il vaccino soddisfa al saggio se il limite fiduciale inferiore dell'attività misurata (P = 0,95) è di almeno 30 U.I. per dose umana singola Il saggio può essere ripetuto più volte, ma in questo caso il calcolo dell'attività deve tener conto dei risultati di tutti i saggi validi

# B) Prova letale

Scelta e ripartizione degli animali da esperimento. Si utilizzano cavie sane provenienti da un allevamento omogeneo, del peso di 250-350 g. Si suddividono gli animali in 6 gruppi di 16 animali ciascuno e 4 gruppi di 5 animali ciascuno. Le cavie devono essere dello stesso sesso o, altrimenti, maschi e femmine devono essere ripartiti in modo eguale tra i 6 gruppi di 16 animali.

Scelta della tossina di prova La tossina difterica di prova deve contenere almeno 100 DL<sub>20</sub> in 1,0 ml

para, immeditamente prima dell'uso, usando come diluente soluzione tampone salina pH 7,4 (fosfati), una soluzione di tossina di prova contenente circa 100 DL, in 1,0 ml. Da questa si preparano, con lo stesso diluente, le diluizioni 1/32, 1/100 e 1/320. Preparazione della tossina di prova A partire dalla tossina prescelta si pre

Determinazione dell'attività del vaccino. Si preparano 3 diluzioni del vaccino in esame e 3 diluzioni della preparazione di riferimento, in sodio cloruro soluzione isotonica. Si opera in modo che per entrambe le preparazioni il rapporto tra le diluizioni non sia superiore a 2,5 e che le diluizioni a concentrazione intermedia, iniettate per via sottocutanea alle cavie alla dose di 1,0 ml per cavia protriggano circa il 50 per cento degli animali dall'azione letale della inoculazione sottocutanea della quantità di tossina differica prescritta per questo saggio. Si inocula, per via sottocutanea, ciascuna delle 6 diluizioni ad ognuno dei 6 gruppi di 16 cavie, una per gruppo, in ragione di 1,0 ml per animale. Dopo 28 giorni, si inocula, per via 10 ml per animale, per via sottocutanea. Si registra il numero di animali soprav-vissuti in quarta giornata e si calcola l'attività del vaccino in esame in confronto con quella del vaccino di riferimento, sulla base del numero di animali sopravvissuti in ciascuno dei 6 gruppi di 16 animali, applicando i metodi statistici usuali. sottocutanea, 10 ml della soluzione, di tossina differica di prova a ciascun animale dei 6 gruppi di 16 cavie. Si inoculano anche, ai 4 gruppi di 5 cavie, una per gruppo, la soluzione di tossina di prova e le sue tre diluizioni, in ragione di

Il saggio è valido solo se

- per il vaccino in esame e per quello di riferimento la dose protettiva al per cento è compresa tra la dose più piccola e quella più grande delle preparazioni somministrate agli animali; 20
- il numero degli animali sopravvissuti, nei 4 gruppi di 5 cavie inoculati con la tossina di prova e con le sue diluizioni, indica che la dose di prova è di circa 100 DLss;
  - l'analisi statistica stabilisce il parallelismo, la linearità e la pendenza significativa della curva dose-risposta

Il vaccino soddisfa al saggio se il limite fiduciale inferiore (P = 0.95) della attività misurata è di almeno 30 UI. per dose umana singola Il saggio può essere ripetuto più volte, ma in questo caso il calcolo dell'attività deve tener conto dei risultati di tutti i saggi validi.

# CONSERVAZIONE

Come alla monografia «Vaccini per uso umano» (I, pag 110, Suppl, pag. 432).

anni

# SCADENZA

Nelle condizioni prescritte di conservazione, la durata di validità è di 3 a dalla data di inoculazione degli animali effettuata per il controllo di attività. ETICHETTE

uso umano » Oltre alle indicazioni riportate nella monografia « Vaccini per pag 110, Suppl, pag 432), l'etichetta del recipiente deve indicare

- il numero minimo di U.I. per dose umana singola;
  - il nome del supporto minerale. I

ADSORBITO. [T] « VACCINO TETANICO PURIFICATO pag 434) è sostituita dalla seguente: I a monografia (II, pag 1148, Suppl

# VACCINO TETANICO ADSORBITO Vaccinum tetanicum adsorbatum

Vaccinum tetanicum adsorbatum (B); anatossina tetanica adsorbita

Il vaccino tetanico adsorbito è una preparazione di anatossina tetanica, adsor bita su un supporto minerale.

La tossina tetanica, prodotta da colture di Ciostridium tetani in un terreno idoneo, è trasformata in anatossina mediante trattamento con formaldeide, secondo un metodo che non esponga al rischio di reversibilità in tossina, particolarmente per azione del calore.

Il vaccino si prepara aggiungendo ad una sospensione di alluminio fosfato idrato, di alluminio idrossido o di calcio fosfato in sodio cloruro soluzione isotonica, o altra appropriata soluzione isotonica con il sangue, anatossina tetanica, contenente almeno 500 unità flocculanti (500 lf) per milligrammo di azoto proteico.

L'attività antigenica del vaccino viene alterata da alcuni battericidi, specialmente quelli di tipo fenolico, che non devono essere aggiunti al vaccino.

# IDENTIFICAZIONE.

Il vaccino conferisce un'immunità attiva a cavie sane del peso di 250-350 g, o a topi sani del peso di 17-22 g, che non abbiano subito in precedenza trattamenti con sostanze che possano interferire sui risultati del saggio. Tale immunità si può accertare osservando l'effetto della inoculazione sottocutanea di una dose letale di tossina tetanica.

# SAGGI.

Alluminio. Non più di 1,25 mg di allumunio per dose umana (I, pag. 139), se vaccino è adsorbito su alluminio fosfato idrato o alluminio idrossido.

Calcio Non più di 1,3 mg di calcio per dose umana (I, pag 140), se il vaccino adsorbito su calcio fosfato

Formaldeide libera. Deve soddisfare al saggio « Determinazione della formaldeide libera nei vaccini » (I, pag 140)

Sterilità. Deve soddisfare al «Controllo di sterilità» (Aggiornamento alla VIII edizione della FU. - 1980)

Tossicità anormale. Deve soddisfare al «Saggio per la verifica dell'assenza di tossicità anormale nei sieri e vaccini» (I, pag 225, Suppl., pag. 59).

Tossicità specifica. Si utilizzano 5 cavie sane, del peso di 250-350 g, che non abbiano subito in precedenza trattamenti con sostanze che possano interferire sui risultati del saggio. Si inocula ogni cavia, per via sottocutanea, con una quantità di vaccino pari a 5 volte la dose singola indicata in etichetta. Si tengono gli animali in osservazione per 30 giorni. Se in questo periodo uno degli animali presenta sintomi di tetano o muore per tetano, il saggio è negativo. Se, viceversa, più di un animale muore per cause non specifiche, la prova va ripetuta. Se nella seconda prova muore un animale, il saggio è negativo.

Attività. Viene valutata mediante determinazione della dose necessaria a proteggere le cavie o i topi contro gli effetti letali di una dose di tossina tetanica somministrata per via sottocutanea. La dose del vaccino viene paragonata a quella della preparazione di riferimento che assicuri la stessa protezione. Allo scopo si utilizzano la preparazione biologica di riferimento di vaccino tetanico adsorbito della Farmacopea europea, titolata in U.I., ed una appropriata preparazione di tossina tetanica di prova.

# A) Saggio su cavie

Scelta e ripartizione degli animali da esperimento. Si utilizzano cavie sane, provenienti da un allevamento omogeneo, del peso di 250350 g. Si suddividono gli animali in 6 gruppi di 16 animali ciascuno e in 4 gruppi di 5 animali ciascuno. Le cavie devono essere dello stesso sesso o, altrimenti, maschi e femmine devono essere ripartiti in modo eguale tra i 6 gruppi di 16 animali.

Scelta della tossina di prova. La tossina tetanica di prova deve contenere almeno 50 volte la  $DL_{so}$  in 1,0 ml.

Preparazione della tossina di prova. A partire dalla tossina prescelta, si preparazione para, immediatamente prima dell'uso, usando come diluente soluzione tampone salina pH 7/4 (fosfati), una soluzione di tossina di prova contenente circa 50 DL, in 1,0 ml. Da questa si preparano, con lo stesso diluente, diluizioni 1/16, 1/50 e 1/160.

Determinazione dell'attività dei vaccino. Si preparano 3 diluizioni del vaccino in esame e 3 diluizioni della preparazione di riferimento, in sodio cloruro soluzione isotomica. Si opera in modo che per entrambe le preparazioni il rapporto tra le diluizioni non sia superiore a 2,5 e che le diluizioni a concentrazione intermedia, iniettate per via sottocutanea alle cavie alla dose di 1,0 ml per cavia, proteggano circa il 50 per cento degli animali dall'azione letale dell'inoculazione sottocutanea della quantità di tossina tetanica prescritta per questo saggio. Si inocula, per via sottocutanea, ciascuna delle 6 diluizioni ad ognuno dei 6 gruppi di 16 cavie, una per gruppo, in ragione di 1,0 ml per animale. Dopo 28 giorni, si inocula, per via sottocutanea, a ciascun animale dei 6 gruppi di 16 cavie 1,0 ml della soluzione di tossina di prova contenente 50 DL<sub>20</sub>. Si inocula anche, ai 4 gruppi di 5 cavie, una per gruppo, la soluzione di tossina di prova e le sue 3 diluizioni, in ragione di 1,0 ml per animale, per via sottocutanea. Si registra il numero di cavie sopravvisuti in quinta giornata e si calcola l'attività del vaccino in esame in confronto con quella del vaccino di riferimento, sulla base del numero di animali sopravvissuti in ciascuno dei 6 gruppi di 16 animali, applicando i metodi statistici usuali.

# Il saggio è valido solo se:

 per il vaccino in esame e per quello di riferimento la dose protettiva al 50 per cento è compresa tra la dose più piccola e quella più grande delle preparazioni somministrate agli animali; — il numero degli animali sopravvissuti, nei 4 gruppi di 5 cavie inoculati con la tossina di prova e con le sue diluizioni, indica che la dose di prova è di circa 50 DL:::

ou Dies. — l'analisi statistica stabilisce il parallelismo, la linearità e la pendenza signi-

ficativa delle curve dose-risposta.

Il vaccino soddisfa al saggio se il limite fiduciale inferiore (P = 0,95) della attività misurata è di almeno 40 U.I. per dose umana singola. Il saggio può essere ripetuto più volte, ma in questo caso il calcolo della attività deve tener conto dei risultati di tutti i saggi validi.

# B) Saggio su topt.

Scela e ripartizione degli animali da esperimento. Si utilizzano topi sani provenenti da un allevamento omogeneo, del peso di 17-22 g Si suddividono gli animali in 6 gruppi di 16 animali ciascuno e in 4 gruppi di 6 animali ciascuno. I topi devono essere dello stesso sesso o, altrimenti, maschi e femmine devono esere ripartiti in modo eguale tra i 6 gruppi di 16 animali.

Scelta della tossina di prova. La tossina tetanica di prova deve contenere almeno 100 volte la DL- $_{20}$  in 1,0 ml

**Preparazione della tossina di prova.** A partire dalla tossina prescelta, si prepara, immediatamente prima dell'uso, usando come diluente soluzione tampone salina pH 7,4 (fosfati), una soluzione di tossina di prova contenente circa 50 DL<sup>20</sup> in 0,5 ml. Da questa, si preparano, con lo stesso diluente, le diluizioni 1/16, 1/50 e 1/160.

# VACCINO DIFTERICO E TETANICO

Pag. 1123. Le prescrizioni della monografia si applicano solo al vaccino fluido

aggiunta la monografia seguente

# VACCINO DIFTERICO E TETANICO ADSORBITO Vaccinum diphthericum et tetanicum adsorbatum

cutanea della quantità di tossina tetanica prescritta per questo saggio. Si inocula, per via sottocutanea, ciascuna delle 6 diluizioni ad ognuno dei 6 gruppi di 16 topi, una per gruppo, in ragione di 0,5 ml per animale. Dopo 28 giorni, si inocula, per via sottocutanea, a ciascun animale dei 6 gruppi di 16 topi, 0,5 ml della soluzione

cento degli animali dall'azione letale dell'inoculazione sotto-

gano circa il 50 per

zione isotonica. Si opera in modo che per entrambe le preparazioni il rapporto tra le diluizioni non sia superiore a 2,5 e che le diluizioni a concentrazione intermedia, iniettate per via sottocutanea ai topi alla dose di 0,5 ml per topo, proteg

esame e 3 diluizioni della preparazione di riferimento, in sodio cloruro solu-

Si.

Determinazione dell'attività del vaccino

preparano 3 diluizioni del vaccino

e topi, una per gruppo, la soluzione di tossina di prova e le sue 3 diluizioni, in ragione di 0,5 ml per animale, per via sottocutanea. Si registra il numero di topi

tossina di prova contenente 50 DLso. Si inoculano anche, ai quattro gruppi di

sopravvissuti in quarta giornata e si calcola l'attività del vaccino in esame in confronto con quella del vaccino di riferimento, sulla base del numero di animali sopravvissuti in ciascuno dei 6 gruppi di 16 animali, applicando i metod stati-

Vaccinum diphthericum et tetanicum adsorbatum (B); anatossine difterica tetanica adsorbite vaccino difterico e tetanico adsorbito è una preparazione di anatossine

Le tossine difterica e tetanica, prodotte, rispettivamente, da colture di Coryne difterica e tetanica, adsorbite su un supporto minerale.

mate in anatossine mediante trattamento con formaldeide, secondo un metodo che non esponga al rischio di reversibilità in tossina, particolarmente per azione trasforbacterium diphtheriae e, di Clostridium tetani in un terreno idoneo, sono calore.

vaccino si prepara aggiungendo ad una sospensione di alluminio fosfato, di alluminio idrossido o di calcio fosfato in sodio cloruro soluzione isotonica, o altra appropriata soluzione isotonica con il sangue, anatossina difterica, contenente almeno 1500 unità flocculanti (1500 lf) per milligrammo di azoto proteico, e anatossina tetanica, contenente almeno 500 unità flocculanti (500 lf) per milligrammo di azoto proteico idrato,

L'attività antigenica del vaccino viene alterata da alcuni battericidi, specialmente quelli di tipo fenolico, che non devono essere aggiunti al vaccino.

# IDENTIFICAZIONE

Il vaccino deve soddisfare al saggi di identificazione prescritti

- A) nella monografia «Vaccino difterico adsorbito» (pag 6);

  B) nella monografia «Vaccino della monografia »

# SAGGI

. 96 Alluminio Non più di 1,25 mg di alluminio per dose umana (I, pag 139), vaccino è adsorbito su alluminio fosfato idrato o alluminio idrossido.

=

di calcio per dose umana (I, pag 140), se il vaccino Calcio. Non più di 1,3 mg adsorbito su calcio fosfato. Formaldeide libera Deve soddisfare al saggio «Determinazione della formaldeide libera nei vaccini» (I, pag. 140)

ij Sterilità. Deve soddisfare al « Controllo di sterilità » (Aggiornamento alla VIII dell'assenza edizione della F.U

Tossicità specifica. Si utilizzano 5 cavie sane, del peso di 250-350 g, che Tossicità anormale Deve soddisfare al «Saggio per la verifica tossicità anormale nei sieri e vaccini» (I, pag. 225, Suppl., pag 59)

abbiano subito in precedenza trattamenti con sostanze che possano interferire sui risultati del saggio. Si inocula ogni cavia, per via sottocutanea, con una quantità

# Il saggio è valido solo se

- per il vaccino in esame e per quello di riferimento la dose protettiva al per cento e compresa tra la dose più piccola e quella piu grande delle preparazioni somministrate agli animali; က္က
- il numero degli animali sopravvissuti nei 4 gruppi di 6 topi inoculati con tossina di prova e con le sue diluizioni, indica che la dose di prova è di circa DLso; 도요
- -- l'analisi statistica stabilisce il parallelismo, la linearità e la pendenza signi-

della attivita misurata è di almeno 40 U.I. per dose umana singola Il saggio può essere ripetuto più volte ma, in questo caso, il calcolo dell'attività deve tener conto dei risultati di tutti i saggi validi. Il vaccino soddisfa al saggio se il limite fiduciale inferiore (P = 0,95) ficativa delle curve dose risposta.

# **CONSERVAZIONE**

Come alla monografia « Vaccini per uso umano » (I, pag 110, Suppl, pag

Nelle condizioni prescritte di conservazione, la durata di validità è di 3 anni dalla data di inoculazione degli animali effettuata per il controllo di attività

# ETICHETTE

Oltre alle indicazioni riportate nella monografia «Vaccini per uso umano» (I, pag 110, Suppl, pag. 432), l'etichetta del recipiente deve indicare

- il numero minimo di U.I. per dose umana singola,
- il nome del supporto minerale,

mali in osservazione per 30 giorni. Se in questo periodo uno degli animali presenta il saggio è negativo. Se, viceversa, più di un animale muore per cause non speci-fiche, la prova va ripetuta. Se nella seconda prova muore un animale, il saggio sintomi di tossiemia difterica o di tetano, oppure muore per difterite o per tetano, vaccino pari a 5 volte la dose singola indicata in etichetta Si tengono gli ani-

Attività. Il vaccino deve soddisfare ai saggi di attività prescritti

- nella monografia « Vaccino difterico adsorbito » (pag
- nella monografia « Vaccino tetanico adsorbito » (pag.

# CONSERVAZIONE

Come alla monografia « Vaccini per uso umano » (I, pag 110, Suppl, pag

# SCADENZA

anni Nelle condizioni prescritte di conservazione, la durata di validità è di 3 dalla data di inoculazione degli animali effettuata per il controllo di attività

uso umano» pag 110, Suppl, pag. 432), l'etichetta del recipiente deve indicare: Oltre alle indicazioni riportate nella monografia « Vaccini per ETICHETTE Ľ,

-- il numero minimo di UI di ogni componente, per dose umana singola;

- il nome del supporto minerale;
- l'indicazione che il vaccino è destinato alla vaccinazione primaria dei bam-bini e non necessariamente alla vaccinazione degli adulti, nè ai richiami successivi

# VACCINO PERTOSSICO, DIFTERICO E TETANICO

Pag 1134 Le prescrizioni della monografia si applicano solo al vaccino fluido E' aggiunta la monografia seguente

# VACCINO DIFTERICO, TETANICO E PERTOSSICO ADSORBITO Vaccinum diphthericum, tetanicum et pertussis adsorbatum

Vaccinum diphthericum tetanicum et pertussis adsorbatum

Il vaccino difterico, tetanico e pertossico adsorbito è una preparazione di ana-tossine difterica e tetanica e di Bordetella pertussis uccisa, adsorbita su un supporto minerale.

Le tossine differica e tetanica, prodotte, rispettivamente, da colture di Coryne-bacterium diphiheriae e di Clostridium tetani in un terreno idoneo, sono trasformate in anatossine mediante trattamento con formaldeide, secondo un metodo che non esponga al rischio di reversibilità in tossina, particolarmente per azione

La sospensione di Bordetella pertussis uccisa viene preparata come descritto nella monografia «Vaccino pertossico» (II, pag

una sospensione di alluminio fosfato ligrammo di azoto proteico, e una sospensione di Bordetella pertussis uccisa, tale che il prodotto finale contenga al massimo  $20 \times 10^{\circ}$  microrganismi per dose umana. di alluminio idrossido o di calcio fosfato in sodio cloruro soluzione isotonica, o altra appropriata soluzione isotonica con il sangue, anatossina difterica contenente almeno 1500 unità flocculanti (1500 lf) per milligrammo di azoto pro-L'attività antigenica del vaccino viene alterata da alcuni battericidi, specialteico, anatossina tetanica, contenente almeno 500 unità flocculanti (500 lf) per vaccino si prepara aggiungendo ad idrato,

mente quelli di tipo fenolico, che non devono essere aggiunti al vaccino.

# IDENTIFICAZIONE

Il vaccino deve soddisfare ai saggi di identificazione prescritti

nella monografia « Vaccino difterico adsorbito » (pag

monografia « Vaccino tetanico adsorbito » (pag. nella B) nella monografia «Vaccino pertossico adsorbito» (II, pag 1131)

# SAGGI

G

se il 140), Alluminio. Non più di 1,25 mg di alluminio per dose umana (I, pag vaccino è adsorbito su alluminio fosfato idrato o alluminio idrossido.

se il vaccino Calcto. Non più di 1,3 mg di calcio per dose umana (I, pag 140), è adsorbito su calcio fosfato.

Formaldeide libera. Deve soddisfare al saggio «Determinazione della formaldeide libera nei vaccini \* (I, pag. 140)

alla Tossicità anormale Deve soddisfare al «Saggio per la verifica dell'assenza di tossicità anormale nei sieri e vaccini» (I, pag 225, Suppl, pag 59) sterilità » (Aggiornamento ij **Sterllità.** Deve soddisfare al «Controllo VIII edizione, della F.U. - 1980)

risultati del saggio. Si inocula ogni cavia, per via sottocutanea, con una quantità di vaccino pari a 5 volte la dose singola indicata in etichetta. Si tengono gli animali in osservazione per 30 giorni. Se in questo periodo uno degli animali presenta il saggio è negativo. Se, viceversa, più di un animale muore per cause non speci-fiche, la prova va ripetuta. Se nella seconda prova muore un animale, il saggio Tossicità specifica. Si utilizzano 5 cavie sane, del peso di 250-350 g, che non abbiano subito in precedenza trattamenti con sostanze che possano interferire sui sintomi di tossiemia difterica o di tetano, oppure muore per difterite o per tetano,

Attività. Il vaccino deve soddisfare ai saggi di attività prescritti

A) nella monografia « Vaccino difterico adsorbito » (pag. 6);

B) nella monografia «Vaccino tetanico adsorbito» (pag. 8); se questa prova attività è effettuata su topi, il limite fiduciale inferiore dell'attività misurata deve di

essere almeno di 60 U.I. (¹) per dose umana singola; C) Nella monografia « Vaccino pertossico » (II, pag. 1130)

<sup>(</sup>¹) Quando l'attività della componente tetanica del vaccino adsorbito si determina su topi si ottiene un valore più elevato di quello dato dalla corrispondente prova su cavie. Per questo motivo per la prova su topo si richiede un limite fiduciale inferiore dell'attività misurata di almeno 60 U.I. per dose Questa variazione dell'attività, a seconda della specie animale, non si verifica quando l'attività del vaccino tetanico adsorbito da solo viene misurata su topi o cavie.

## CONSERVAZIONE.

Come alla monografia « Vaccini per uso umano » (I, pag. 110, Suppl., pag. 432).

## SCADENZA.

Nelle condizioni prescritte di conservazione, la durata di validità è di 2 anni dalla data di inoculazione degli animali effettuata per il controllo di attività.

## ETICHETTE.

Oltre alle indicazioni riportate nella monografia «Vaccini per uso umano» (I, pag. 110, Suppl., pag. 432), l'etichetta del recipiente e quella dell'imballaggio devono indicare:

- il numero minimo di U.I. delle anatossine difterica e tetanica ed il numero di U.I. del vaccino pertossico, per dose umana singola;
- la specie animale sulla quale è stata effettuata la prova di attività della componente tetanica;
- l'indicazione che il vaccino è destinato alla vaccinazione primaria dei bambini e non necessariamente alle vaccinazioni di richiamo;
  - il nome del supporto minerale.

ALLEGATO II

MODIFICHE AI TESTI DEL I VOLUME, DEL II VOLUME E DEL I SUPPLEMENTO 1978 DELLA VIII EDIZIONE DELLA « FARMA-COPEA UFFICIALE », PER ADEGUAMENTO AI TESTI DELLA FARMACOPEA EUROPEA.

## F.U. VIII - Vol. I

Pag. 425. « SOLUZIONI TAMPONE ». All'elenco è aggiunta la soluzione seguente: « Soluzione tampone salina pH 7,4 (fosfati). 3,08 g di sodio fosfato bisodico, 0,19 g di potassio fosfato monobasico e 8,0 g di sodio cloruro, si sciolgono in acqua esente da anidride carbonica, portando al volume di 1000,0 ml ».

## F.U. VIII - Vol. II

Pag. 38. « ACIDO TARTARICO ». Il paragrafo « Potere rotatorio specifico » è sostituito dal seguente:

«Potere rotatorio specifico. Tra + 11,9° e + 12,7°, determinato sulla soluzione preparata sciogliendo 4,00 g in acqua e portando al volume di 20,0 ml ».

# F.U. VIII - Suppl. 1978

Pag. 184. « ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI - ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI IN RECIPIENTI ERMETICAMENTE CHIUSI ». E' aggiunto il paragrafo seguente:

«Cloruri». Quando il volume nominale del contenitore è di 10 ml o meno, 15 ml devono soddisfare al «Saggio limite per i cloruri» (0,5 p.p.m.). Come soluzione campione si impiega una miscela di 1,5 ml di soluzione di cloruro (Cl) a 5 p.p.m. e 13,5 ml di acqua».

(6849)

ERNESTO LUPO, direttore

DINO EGIDIO MARTINA, redattore